(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年4 月19 日 (19.04.2001)

PCT

C08L 69/00

(10) 国際公開番号 WO 01/27201 A1

(KITAYAMA, Masahiro) [JP/JP]. 機崎敏夫 (ISOZAKI,

(21) 国際出願番号:	PCT/JP00/06995		Toshio) [JP/JP]. 野寺明夫 (NODERA, Akio) [JP/JP]; 〒 299-0107 千葉県市原市姉崎海岸1番地1 Chiba (JP).
(22) 国際出顧日:	2000年10月6日(06.10.2000)		代理人: 弁理士 東平正道(TOHEI, Masamichi); 〒
(25) 国際出願の言語:	日本語		299-0107 干葉県市原市姉崎海岸24番地4 出光興産株 式会社内 Chiba (JP).
(26) 国際公開の言語:	日本語	(81)	指定国 (国内): US.

1999 年10 月13 日 (13.10.1999) JP (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 出光石油 化学株式会社 (IDEMITSU PETROCHEMICAL CO...

LTD.) [JP/JP]; 〒130-0015 東京都墨田区横網一丁目6

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類: 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(72)発明者;および :(75)発明者/出願人 *(*米国についてのみ): 北山雅博

番1号 Tokyo (JP).

(51) 国際特許分類7:

(30) 優先権データ: 特願平11/290484

(54) Title: FLAME-RETARDANT POLYCARBONATE RESIN COMPOSITION AND MOLDED ARTICLES

(54) 発明の名称: 難燃性ポリカーボネート樹脂組成物および成形品

(57) Abstract: A flame-retardant polycarbonate resin composition comprising (A) 90 to 99.98 wt% of a polycarbonate resin, (B) 0.01 to 3 wt% of an aromatic vinyl resin containing acid-salt groups and (C) 0.01 to 3 wt% of an arti-dripping agent; each percentage by weight being based on the total weight of the components (A), (B) and (C). The and-tripping agent is preferrably filt-ill-rough polytextrafluorocthylene. The above composition is free from halogen, retains impact resistance, heat stability and stability to moist heat which are inherent in polycarbonate resin, and exhibit excellent revolability and instatist properties.

(57) 要約:

(A) ポリカーボネート樹脂 90~99.98 重量%、(B) 酸塩 基含有芳香族ビニル系樹脂 0.01~5 重量%及び(C) ドリップ抑 制剤 0.01~5 重量%(ただし、重量%表示は、(A)、(B)、

(C) の合計重量基準]を含有する難燃性ポリカーボネート樹脂組成物。ドリップ抑制剤としてはフィブリル形成能を有するポリテトラフルオロエチレンが好ましい。ポリカーボネート樹脂の耐衝撃性、耐熱安定性、耐湿熱安定性を維持し、しかもリサイクル性、帯電防止性をも有するノンハロゲン系難燃性ポリカーボネート樹脂組成物の提供。

WO 01/27201 A1

明細書

難燃性ポリカーボネート樹脂組成物および成形品

技術分野

WO 01/27201

本発明は難燃性ポリカーボネート樹脂組成物に関し、詳しくは、ハロゲンを含まず、少量の添加剤の含有によってすぐれた難燃性を示すとともに、耐衝撃性、成形熱安定性、耐湿熱性、リサイクル性にすぐれ、さらに帯電防止性をも有する難燃性ポリカーボネート樹脂組成物および成形品に関するものである。

背景技術

ポリカーボネート樹脂は、すぐれた耐衝撃特性、耐熱性、電気的特性、寸法安定性などにより、OA(オフィスオートメーション)機器、情報・通信機器、家庭電化機器などの電気・電子機器、自動車分野、建築分野など様々な分野において幅広く利用されている。ポリカーボネート樹脂はそれ自体自己消火性樹脂ではあるが、OA機器、情報・通信機器、電気・電子機器などにおいては、安全性のさらなる向上のために、難燃性のレベルの改善が求められている。

ポリカーボネート樹脂の難燃性を向上する方法として、ハロゲン化 ピスフェノールA、ハロゲン化ポリカーボネートオリゴマーなどのハロゲン系難燃剤が難燃剤効率の点から酸化アンチモンなどの難燃助剤 とともに用いられてきた。しかし、近年、安全性、廃棄・焼却時の環 境への影響から、ハロゲンを含まない難燃剤による難燃化方法が市場 より求められてきている。ノンハロゲン系難燃剤として、有機リン系 難燃剤、特に有機リン酸エステル化合物を配合したポリカーボネート 樹脂組成物は優れた難燃性を示すとともに、可塑剤としての作用もあ り、多くの組成物が提案されている。

ポリカーボネート樹脂をリン酸エステル化合物で難燃化するために

は、リン酸エステル化合物を比較的多量に配合する必要がある。また、ポリカーポネート樹脂は成形温度が高く、溶融粘度も高いために、成形品の薄肉化、大型化に対応するために、ますます成形温度が高くなる傾向にある。このため、リン酸エステル化合物は一般的に難燃性には寄与するものの、成形加工時の金型付着、ガスの発生など、成形環境や成形品外観上必ずしも十分でない場合がある。また、成形品が加熱下に置かれたり、高温高湿度下に置かれた場合の、衝撃強度の低下、変色の発生などの問題点が指摘されている。さらに、近年の省資源化におけるリサイクル適性が熱安定性が不十分であることから困難であるなどの問題点を残している。

これに対して、ポリカーボネート樹脂にシリコーン化合物を配合することによって、燃焼時に有害なガスを発生することなく難燃性を付与することも知られている。たとえば、(1)特開平10-139964号公報には特定の構造や特定分子量を有するシリコーン樹脂からなる難燃剤が開示されている。

また、(2)特開昭51-45160号公報、特開平1-318069号公報、特開平6-306265号公報、特開平8-12868号公報、特開平8-12868号公報、特開平8-12868号公報、特開平8-12868号公報、特別平8-295796号公報、特公平3-48947号公報などにおいてもシリコーン類を用いる難燃性ポリカーボネート樹脂が開示されている。しかしながら、前記の(1)記載のものでは、難燃性のレベルはある程度すぐれたものである。また(2)記載のものは、シリコーン類は難燃剤としての単独使用ではなく、耐ドリップ性の改良を目的としての、例示化合物としての使用であつたり、他の難燃性添加剤としての、リン酸エステル化合物、第2族金属塩などの難燃料を必須とするものである点において、(1)とは異なるものである。

また、特開平8-176425号公報には、透明性を損なうことなく難燃性を改良するために、有機アルカリ金属塩、あるいは有機アルカリ土類金属塩、ポリオルガノシランなどを用いる方法が開示されている。しかしながら、難燃性は改良されるものの、耐衝撃性が低下する場合がある。

さらに、特開平11-172063号公報には、(A) スルフオン酸アルカリ金属塩などの酸塩基を有する芳香族ビニル系樹脂99~1 重量部と(B)(A)以外の熱可塑性樹脂1~99重量部からなる難燃性熱可塑性樹脂成形材料、および(A)と(B)からなる樹脂成分100重量部に対して、(C)難燃剤0.1~100重量部配合した難燃性熱可塑性樹脂成形材料が開示されている。そして、①(A)が90重量部と(B)GPPS[ポリスチレン]10重量部からなる成形材料、②(A)10重量部、(B)PPE[ポリフェニレンエーテル]80重量部およぞ(C)TPP[トリフエニルホスフェート]10重量部からなる成形材料が具体的に示されている。

前記公報には、①(A)スルフオン酸アルカリ金属塩などの酸塩基を有する芳香族ビニル系樹脂の比率が90重量%と非常に大きい場合と、②10重量%と小さい場合には他の難燃剤との併用の場合が示されていることになる。すなわち、(A)を少量使用する場合には難燃性は得られないものである。したがって、比較例1からも明らかなように、(A)単独では成形体作製が不可能である。(A)スルフオン酸アルカリ金属塩などの酸塩基を有する芳香族ビニル系樹脂を多量に使用しなければならない大きな問題点がある。したがって、得られた成形体は、自己消化性の難燃性は示すものの、他の熱可塑性樹脂の物性を大幅に悪化させる恐れがある。

本発明は、上記現状の下、ポリカーボネート樹脂のノンハロゲン化

合物による難燃化において、すぐれた難燃性を有するとともに、ポリカーボネート樹脂が有する耐衝撃性、耐熱安定性、耐湿熱安定性を維持し、しかもリサイクル性にすぐれ、帯電防止性をも有する難燃性ポリカーボネート樹脂組成物およびこの組成物を用いた成形品の提供を目的とする。

発明の開示

本発明の目的を達成するため、本発明者らは、難燃性ポリカーボネート樹脂の難燃化において、耐衝撃性、耐熱性、リサイクル性にすぐれた添加剤について鋭意検討した。その結果、酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂を少量用い、ドリップ抑制剤を併用することにより、すぐれた難燃性を有し、耐衝撃性、耐熱性、耐湿熱性、帯電防止性などにすぐれ、さらにはリサイクルによる再溶融成形においても物性低下、着色の少ない成形品が得られることを見いだし、本発明を完成したものである。

すなわち、本発明は、

- (1) (A) ポリカーボネート樹脂90~99.98重量%、(B) 酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂0.01~5重量%及び(C)ドリップ抑制剤0.01~5重量%[ただし、重量%表示は、(A)、(B)、(C)の合計重量基準]を含有する難燃性ポリカーボネート樹脂組成物。
- (2) (A) ポリカーボネート樹脂 9 7 ~ 9 9 . 9 6 重量%、(B) 酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂 0 . 0 2 ~ 1 重量%及び(C) ドリップ抑制剤 0 . 0 2 ~ 2 重量% [ただし、重量%表示は、(A)、(B)、(C) の合計重量基準]を含有する(1) 記載の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物。
- (3) (B)酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂の酸塩基がスルホン酸

金属塩である (1) または (2) 記載の難燃性ポリカーボネート樹脂 組成物。

- (4) (C)ドリップ抑制剤が、フッ素系樹脂、シリコーン系樹脂、 およびフエノール系樹脂から選ばれた少なくとも1種である(1)~ (3)のいずれかに記載の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物
- (5) (C) ドリップ抑制剤がフィブリル形成能を有するポリテト ラフルオロエチレンである(4) 記載の難燃性ポリカーボネート樹脂 組成物。
- (6) (1)~(5)のいずれかに記載のポリカーボネート樹脂組成物からなる電気・電子機器のハウジングまたは部品である成形品に関するものである。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を詳細に説明する。

(A) ポリカーボネート樹脂

ポリカーボネート樹脂 (PC) としては、特に制限はなく種々のもの が挙げられる。通常、2価フェノールとカーボネート前駆体との反応 により製造される芳香族ポリカーボネートを用いることができる。 すなわち、2価フェノールとカーボネート前駆体とを溶液法あるいは溶融法、すなわち、2価フエノールとホスゲンの反応、2価フエノール とジフェニルカーボネートなどとのエステル交換反応により製造されたものを使用することができる。

ス (4-ヒドロキシフェニル) シクロアルカン、ビス (4-ヒドロキシフェニル) オキシド、ビス (4-ヒドロキシフェニル) スルフィド、ビス (4-ヒドロキシフェニル) スルホン、ビス (4-ヒドロキシフェニル) エーテル、ビス (4-ヒドロキシフェニル) ナトンなどが挙げられる。

特に好ましい2価フェノールとしては、ビス(ヒドロキシフェニル)アルカン系、特にビスフェノールAを主原科としたものである。また、カーボネート前駆体としては、カルボニルハライド、カルボニルエステル、またはハロホルメートなどであり、具体的にはホスゲン、2価フェノールのジハロホーメート、ジフェニルカーボネート、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネートなどである。この他、2価フェノールとしては、ハイドロキノン、レゾルシン、カテコール等が挙げられる。これらの2価フェノールは、それぞれ単独で用いてもよいし、2種以上を混合して用いてもよい。

また、本発明に用いるポリカーボネート樹脂としては、ポリカーボネート部とポリオルガノシロキサン部を有する共重合体、あるいはこの共重合体を含有するポリカーボネート樹脂であってもよい。また、テレフタル酸などの2官能性カルボン酸、またはそのエステル形成誘導体などのエステル前駆体の存在下でポリカーボネートの重合を行う

(B) 酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂

本発明で用いる酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂とは、ビニル系熱可塑性樹脂の芳香環に酸塩基が置換された熱可塑性樹脂である。芳香族ビニル系樹脂としては、ポリスチレン、ゴム変性ポリスチレン、スチレンーアクリロニトリル共重合体、ABS樹脂などの少なくともスチレン構造を有する熱可塑性樹脂を例示することができる。これらの中でもポリスチレン樹脂が好ましく用いられる。

また、芳香環に置換される酸塩基としては、特に制限はなく、スルホン酸塩基、ホウ酸塩基、リン酸塩基などであり、これら酸のアルカリ金属塩、アルカリ土類塩、アンモニウム塩などを例示できる。これらの酸塩基の置換比率は特に制限はなく、置換された芳香環と非置換芳香環とが共存していてもよい。

つぎに、酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂の好ましい場合について、 以下に具体的に示す。下記式(1)は、酸塩基含有ポリスチレン樹脂 を示す。

$$\begin{array}{c|c}
 & \uparrow \\
 & \downarrow \\$$

(式中、Xは酸塩基であり、mは1~5を表し、Yは水素または炭素数1~10の炭化水素である。また、nはモル分率を表し、0<n≤1である。)</p>

ここでXの酸塩基としては、スルホン酸塩基、ホウ酸塩基、リン酸 塩基などであり、これらの酸のアルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩、 アンモニウム塩などである。ここで金属としては、ナトリウム、アル ミニウム、カリウム、リチウム、ルビジウム、セシウム、ベリリウム、 マグネシウム、カルシウム、ストロンチウム、バリウム、亜鉛、 錫な どである。

なお、Yは水素または炭素数10の炭化水素であり、好ましくは水素またはメチル基である。また、mは1~5であり、nは、0 < n \leq 1の関係である。すなわち、酸塩基(X)は、芳香環に対して、全置換したものであっても、部分置換したもの、あるいは無置換のものを含んだものであってもよい。本発明の難燃性の効果を得るためには、酸塩基の置換比率は、酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂の含有量などを考慮して決定され、特に制限なく、一般的には10~100%置換のものが用いられる。

なお、(B) 成分の酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂は、上記の一般 式(1) のポリスチレン樹脂に限定されるものではなく、前記したよ うに、スチレン系単量体と共重合可能な他の単量体との共重合体であ

ってもよい。ここで、酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂の製造方法としては、①前記のスルホン酸基などを有する芳香族ビニル系単量体、またはこれらと共重合可能な他の単量体とを重合または共重合する方法。 ②芳香族ビニル系重合体、または芳香族ビニル系単量体と他の共重合可能な単量体との共重合体、あるいはこれらの混合重合体をスルホン化し、塩基性物質で中和する方法がある。

たとえば、②の方法としては、ポリスチレン樹脂の1,2-ジクロロエタン溶液に濃硫酸と無水酢酸の混合液を加えて加熱し、数時間反応することにより、ポリスチレンスルホン酸化物を製造する。ついで、スルホン酸基と当モル量の水酸化カリウムまたは水酸化ナトリウムで中和することによりポリスチレンスルホン酸カリウム塩またはナトリウム塩を得ることができる。

本発明で用いる、(B) 酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂の重量平均分子量としては、1,000~300,000、好ましくは2,000~200,000程度である。なお、重量平均分子量は、GPC法で測定することができる。

(C) ドリップ抑制剤

本発明で用いるドリップ抑制剤としては、ポリカーボネート樹脂の溶融滴下を抑制するものであれば特に制限なく用いることができる。たとえば、フッ素系樹脂、中でもフルオロオレフィン系樹脂が好ましく用いられる。ここで、フルオロオレフィン系樹脂としては、通常フルオロエチレン構造を含む樹脂、共重合樹脂であり、たとえば、ジフルオロエチレン樹脂、テトラフルオロエチレンーへキサフルオロプロピレン共重合樹脂、テトラフルオロエチレンとフッ素を含まないエチレン系モノマーとの共重合樹脂である。好ましくは、ポリテトラフルオロエチレン(PTFE)樹脂であり、

その平均分子量は、500,000以上であることが好ましく、特に 好ましくは500,000~10,000,000である。

なお、ポリテトラフルオロエチレン樹脂のうち、フィブリル形成能を有するものを用いると、さらに高いドリップ抑制性を付与することができる。フィブリル形成能を有するポリテトラフルオロエチレン(PTFE)樹脂には特に制限はないが、例えば、ASTM規格において、タイプ3に分類されるものが挙げられる。その具体例としては、例えばテフロン6-J(三井・デュポンフロロケミカル株式会社製)、ポリフロンD-1、ポリフロンF-103、ポリフロンF201(ダイキン工業株式会社製)、CD076(旭硝子フロロポリマーズ株式会社製)等が挙げられる。

また、上記タイプ3に分類されるもの以外では、例えばアルゴフロンF5(モンテフルオス株式会社製)、ポリフロンMPA、ポリフロンFA-100(ダイキン工業株式会社製)等が挙げられる。これらのポリテトラフルオロエチレン(PTFE)樹脂は、単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせてもよい。上記のようなフィブリル形成能を有するポリテトラフルオロエチレン(PTFE)樹脂は、例えばテトラフルオロエチレンを水性溶媒中で、ナトリウム、カリウム、アンモニウムパーオキシジスルフィドの存在下で、1MPaの圧力下、温度0~200℃、好ましくは20~100℃で重合させることによって得られる。

フルオロオレフィン樹脂以外のドリップ抑制剤としては、それ自体 公知の化合物が用いられる。たとえば、シリコーン系樹脂としては、 ポリオルガノシロキサンであり、ポリジメチルシロキサン樹脂、ポリ メチルフェニルシロキサン樹脂、ポリジフェニルシロキサン樹脂、ポ リメチルエチルシロキサン樹脂、さらにはこれらの共重合体樹脂があ

げられる。また、シリコーン系樹脂としては、分子構造の末端または 側鎖が、水酸基、アミノ基、エポキシ基、カルボキシル基、メルカプト基などの有機基で置換された変性シリコーン樹脂も好ましく用いられる。

シリコーン系樹脂の数平均分子量としては、200以上、好ましくは500~5,000,000の範囲である。また、その形態としては、オイル状、ワニス状、ガム状、粉末状、ペリット状など任意である。

また、他のドリップ抑制剤としてはフエノール系樹脂を例示できる。フェノール系樹脂としては、フェノール、クレゾール、キシレノール、アルキルフェノールなどのフェノール類とホルムアルデヒド、パラホルムアルデヒド、アセトアルデヒドなどのアルデヒド類を触媒の存在下に反応して得られる樹脂である。フェノール系樹脂としては、レゾール型、ノボラック型フェノール樹脂が用いられる。

つぎに、本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂における、各成分の含有量は、(A)ポリカーボネート樹脂90~99.98重量%、好ましくは97~99.96重量%、(B)酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂0.01~5重量%、好ましくは0.02~2重量%、より好ましくは0.03~1重量%及び(C)ドリップ抑制剤0.01~5重量%、好ましくは0.02~2重量%である。なお、ここで重量%表示は、(A)、(B)、(C)の合計重量基準に基づくものである。ここで、(B)酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂は、前記したところの芳香環に対する酸塩基の置換比率なども考慮して、要求される難燃性のレベルに応じて含有量を選択決定することができる。

ここで、(B)酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂の含有量が0.01 重量%未満であると雛燃性、帯雷防止性の改善効果が少なく、5重量

%を越えると成形品の外観が悪化するとともに、滯留熱熱安定性が低下する場合がある。したがって、総合的にすぐれた成形品を得るためには、0.03~1重量%と少量の含有量とすることが望ましい。

また、(C)ドリップ抑制剤の含有量が、0.02重量%未満であると目的とする難燃性におけるドリップ抑制効果が十分でない場合があり、<math>5重量部を越ても、これに見合った効果の向上はなく、耐衝撃性、成形品外観に悪影響を与える場合がある。したがって、それぞれの成形品に要求される難燃性の程度、たとえば、<math>UL-940V-0、V-1、V-2などにより、(B)成分の含有量、他の含有成分の使用量などを考慮して適宜決定することができる。

本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物には、成形品がさらなる難燃性を必要とする場合には、各種難燃剤を添加することもできる。ここで難燃剤としては特に制限はなく、有機リン系化合物、ハロゲン非合有リン系化合物、シリコーン系化合物、ハロゲン系化合物、チッ素系化合物、金属水酸化物、赤リン、酸化アンチモン、膨張性黒鉛など公知のものを、目的に応じて用いることができる。

ハロゲン系化合物としては、テトラブロモビスフェノールA、ハロゲン化ポリカーボネート、ハロゲン化ポリカーボネート(共)重合体やこれらのオリゴマー、デカブロモジフェニルエーテル、(テトラブロモビスフェノール)エポキシオリゴマー、ハロゲン化ポリスチレン、ハロゲン化ポリオレフィンなどを例示できる。また、チッソ系化合物としては、メラミン、アルキル基または芳香族基置換メラミンなど、金属木酸化物としては、水酸化マグネシウム、水酸化アルミニウムなどを例示できる。

しかしながら、ハロゲン系難燃剤は比較的難燃化効率はよいが、成 形時の有害ガスの発生、金型腐食の恐れや成形品の焼却時に有害物質

を排出する恐れがあり、環境汚染、安全性の観点からハロゲンを含ま ない難燃剤が好ましい。

また、本発明のポリカーボネート樹脂組成物には、必要により、他 の熱可塑性樹脂、エラストマー、無機充填剤などを成形性、耐衝撃性、 剛性、耐薬品性、難燃性をさらに向上させるために配合することがで きる。

ここで、他の熱可塑性樹脂としては、ポリカーボネート樹脂と相溶

性を有する樹脂、分散性を有する樹脂が用いられる。たとえば、ポリエチレンテレフタレート、ポリプチレンテレフタレートなどのポリエステル樹脂、ボリスチレン樹脂、ゴム変性ポリスチレン樹脂、シンジオタクチック構造を有するポリスチレン樹脂などのポリスチレン系樹脂、ポリフェニレンスルフィド樹脂、ポリフェニレンスルフィド樹脂、ポリスチアクリレート系樹脂、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリプテン、これらの共重合体などのポリオレフィン樹脂を例示できる。ここで、ポリスチレン系樹脂は、本発明の難燃性ポリカーポネート樹脂の溶融流動性、すなわち、成形性を向上するために配合することができる。ポリスチレン系樹脂としては、スチレン、αーメチルスチレンなどのモノビニル系芳香族単量体20~100重量%、アクリロニトリル、メタクリロニトリルなどのシアン化ビニル系単量体0~60重量%、およびこれらと共重合可能なマレイミド、(メタ)アクリ

また、スチレン系樹脂としてはゴム変性スチレン系樹脂が好ましく 利用できる。このゴム変性スチレン系樹脂としては、好ましくは、少

ン共重合体 (AS樹脂) などがある。

ル酸メチルなどの他のビニル系単量体0~50重量%からなる単量体 または単量体混合物を重合して得られる重合体がある。これらの重合 体としては、ポリスチレン(GPPS)、アクリロニトリルースチレ

なくともスチレン系単量体がゴムにグラフト重合した耐衝撃性スチレン系樹脂である。ゴム変性スチレン系樹脂としては、たとえば、ポリブタジエンなどのゴムにスチレンが重合した耐衝撃性ポリスチレン(HIPS)、ポリブタジエンにアクリロニトリルとスチレンとが重合したABS樹脂、ポリブタジエンにメタクリル酸メチルとスチレンが重合したMBS樹脂などがあり、ゴム変性スチレン系樹脂は、二種以上を併用することができるとともに、前記のゴム未変性であるスチレン系樹脂との混合物としても使用できる。

ゴム変性スチレン系樹脂中のゴムの含有量は、例えば2~50重量 %、好ましくは、5~30重量%、特に5~15重量%である。ゴム の割合が2重量%未満であると、耐衝撃性が不十分となり、また、5 0 重量%を超えると熱安定性が低下したり、溶融流動性の低下、ゲル の発生、着色などの問題が生じる場合がある。上記ゴムの具体例とし ては、ポリブタジエン、アクリレートおよび/またはメタクリレート を含有するゴム質重合体、スチレン・ブタジエン・スチレンゴム(S BS)、スチレン・ブタジエンゴム (SBR)、ブタジエン・アクリ ルゴム、イソプレン・ゴム、イソプレン・スチレンゴム、イソプレン ・アクリルゴム、エチレン・プロピレンゴム等が挙げられる。このう ち、特に好ましいものはポリブタジエンである。ここで用いるポリブ タジエンは、低シスポリブタジエン (例えば1,2-ビニル結合を1 ~30モル%、1.4-シス結合を30~42モル%含有するもの)、 高シスポリブタジエン(例えば1.2-ビニル結合を20モル%以下、 4-シス結合を78モル%以上含有するもの)のいずれを用いて もよく、また、これらの混合物であってもよい。

次に、エラストマーとしては、ゴム変性ポリスチレン系樹脂で用い られる各種エラストマーをはじめ各種エラストマーを例示できる。な

かでも、コア (芯) とシェル (殻) から構成される 2 層構造を有しており、コア部分は軟質なゴム状態であって、その表面のシェル部分は硬質な樹脂状態であり、エラストマー自体は粉末状 (粒子状態) であるグラフトエラストマーを好ましく用いることができる。このコア/シェルタイプグラフトエラストマーは、ポリカーボネート樹脂と溶融プレンドした後も、その粒子状態は、大部分がもとの形態を保っている。配合されたグラフトエラストマーの大部分がもとの形態を保っていることにより、均一に分散し表層剥離を起こさない効果が得られる。このコア/シェルタイプグラフトエラストマーとしては、種々なものを挙げることができる。市販のものとしては、例えばハイブレンB621 (日本ゼオン株式会社製)、KM-330 (ローム&ハース株式会社製)、メタブレンW529、メタブレンS2001、メタブレンC223、メタブレンB621 (三菱レイヨン株式会社製)等が挙げられる。

これらの中で、例えば、アルキルアクリレートやアルキルメタクリレート、ジメチルシロキサンを主体とする単量体から得られるゴム状重合体の存在下に、ビニル系単量体の1種または2種以上を重合させて得られるものが挙げられる。ここで、アルキルアクリレートやアクリルメタクリレートとしては、炭素数2~10のアルキル基を有するものが好適である。具体的には、例えばエチルアクリレート、ブチルアクリレート、2-エチルヘキシルアクリレート、n-オクチルメタクリレート等が挙げられる。これらのアルキルアクリレート類を主体とする単量体から得られるエラストマーとしては、アルキルアクリレート類70重量%以上と、これと共重合可能な他のビニル系単量体、例えばメチルメタクリレート、アクリロニトリル、酢酸ビニル、スチレン等30重量%以下とを反応させて得られる重合体が挙げられる。

なお、この場合、ジビニルベンゼン、エチレンジメタクリレート、ト リアリルシアヌレート、トリアリルイソシアヌレート等の多官能性単 量体を架構剤として適宜添加して反応させてもよい。

ゴム状重合体の存在下に反応させるビニル系単量体としては、例えば、スチレン、αーメチルスチレン等の芳香族ビニル化合物、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル等のアクリル酸エステル、メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル等のメタクリル酸エステル等が挙げられる。これらの単量体は、1種または2種以上を組み合わせて用いてもよいし、また、他のビニル系重合体、例えばアクリロニトリル、メタクリロニトリル等のシアン化ビニル化合物や、酢酸ビニル、プロビオン酸ビニル等のビニルエステル化合物等と共重合させてもよい。この重合反応は、例えば塊状重合、懸濁重合、乳化重合などの各種方法によって行うことができる。特に、乳化重合法が好適である。

このようにして得られるコア/シェルタイプグラフトエラストマーは、前記ゴム状重合体を20重量%以上含有していることが好ましい。このようなコア/シェルタイプグラフトエラストマーとしては、具体的には60~80重量%のnーブチルアクリレートと、スチレン、メタクリル酸メチルとのグラフト共重合体などのMAS樹脂弾性体が挙げられる。また、ポリシロキサンゴム成分が5~95重量%とポリアクリル(メタ)アクリレートゴム成分95~5重量%とポリアクリル(メタ)アクリレートゴム成分95~5重量%とが、分離できないように相互に絡み合った構造を有する、平均粒子径が0.01~1μm程度の複合ゴムに少なくとも一種のビニル単量体がグラフト重合されてなる複合ゴム系グラフト共重合体が特に好ましい。この共重合体は、それぞれのゴム単独でのグラフト共重合体は、市販品としての、三季レーヨン株式会社製メタブレンS-2001などとして、入手で

きる。

次に、無機充填剤としては、タルク、マイカ、カオリン、珪藻土、 炭酸カルシウム、硫酸カルシウム、硫酸バリウム、ガラス繊維、炭素 繊維、チタン酸カリウム繊維などをあげることができる。なかでも、 板状であるタルク、マイカなどや、繊維状の充填剤が好ましい。タル クとしては、、マグネシウムの含水ケイ酸塩であり、一般に市販され ているものを用いることができる。また、タルクなどの無機充填剤の 平均粒径は0.1~50μm、好ましくは、0.2~20μmである。 これら無機充填剤、特にタルクを含有させることにより、剛性向上効 果に加えて、難燃剤の配合量を減少させることができる場合がある。

ここで、無機充填剤の含有量は、前記の(A)、(B)、(C)成分100重量部に対して、1~100重量部、好ましくは、2~50重量部である。ここで、1重量部未満であると、目的とする剛性、難燃性改良効果が十分でない場合があり、100重量部を越えると、耐衝撃性、溶融流動性が低下する場合があり、成形品の厚み、樹脂流動長など、成形品の要求性状と成形性を考慮して適宜決定することができる。

本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物は、成形性、耐衝撃性、外観改善、耐候性改善、剛性改善等の目的で、上記(A)、(B)、(C)からなる必須成分に、熱可塑性樹脂に常用されている添加剤成分を必要により含有することができる。例えば、フェノール系、リン系、イオウ系酸化防止剤、帯電防止剤、ポリアミドポリエーテルブロック共重合体(永久帯電防止性能付与)、ベンゾトリアゾール系やベンゾフェノン系の紫外線吸収剤、ヒンダードアミン系の光安定剤(耐候剤)、可塑剤、抗菌剤、相溶化剤、着色剤(染料、顔料)等が挙げられる。任意成分の配合量は、本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂

次に、本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物の製造方法につ

組成物の特性が維持される範囲であれば特に制限はない。

いて説明する。本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物は、前記の各成分 (A)~ (C)を上記割合で、さらに必要に応じて用いられる、各種任意成分を適当な割合で配合、混合、溶融混練することにより得られる。このときの配合および混練は、通常用いられている機器、例えばリボンブレンダー、ドラムタンブラーなどで予備混合して、バンバリーミキサー、単軸スクリュー押出機、二軸スクリュー押出機、多軸スクリュー押出機、コニーダ等を用いる方法で行うことができる。溶融混練の際の加熱温度は、通常240~300℃の範囲で適宜選択される。この溶融混練成形としては、押出成形機、特にベント式の押出成形機の使用が好ましい。なお、ポリカーボネート樹脂の外の含有成分は、あらかじめ、ポリカーボネート樹脂あるいは他の熱可塑性樹脂と溶融混練、すなわちマスターバッチとして添加することもできる。本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物は、上記の溶融混練成形機、あるいは、得られたペレットを原料として、射出成形法、射出圧縮成形法、押出成形法、ブロー成形法、プレス成形法、真空成形法、

形機、あるいは、得られたペレットを原料として、射出成形法、射出 圧縮成形法、押出成形法、プロー成形法、プレス成形法、真空成形法、 発泡成形法などにより各種成形品を製造することができる。しかし、 上記溶融混練方法により、ペレット状の成形原料を製造し、ついで、 このペレットを用いて、射出成形、射出圧縮成形による射出成形品の 製造に特に好適に用いることができる。なお、射出成形方法としては、 外観のヒケ防止のため、あるいは軽量化のためのガス注入成形を採用 することもできる。

本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物から得られる成形品、 特に射出成形品としては、複写機、ファックス、テレビ、ラジオ、テ ープレコーダー、ビデオデッキ、パソコン、プリンター、電話機、情

報端末機、冷蔵庫、電子レンジなどの電気・電子機器のハウジウングまたは部品、さらには、自動車部品など他の分野にも用いられる。 本発明について実施例および比較例を示してより具体的に説明するが、これらに、何ら制限されるものではない。

実施例1~5および比較例1~5

第1表に示す組成(重量%)で各成分を配合し、ベント式二軸押出成 形機(機種名:TEM35、東芝機械株式会社製)に供給し、280 ℃で溶融混練し、ペレット化した。なお、すべての実施例および比較 例において、酸化防止剤としてイルガノックス1076(チバ・スペシヤルティ・ケミカルズ株式会社製)0.2重量部およびアデカスタ プC(旭電化工業株式会社社製)0.1重量部をそれぞれ配合した。 得られたペレットを、120℃で、12時間乾燥した後、成形温度2 70℃、金型温度80℃で射出成形して試験片、成形品を得た。得られた試験片を用いて性能を各種試験によって評価し、その結果を第1 表に示した。

なお、用いた成形材料、添加剤および性能評価方法を次に示す。 「成形材料」

- (A) ポリカーボネート樹脂
- PC1:ポリカーボネート樹脂、粘度平均分子量:27,000
- ・PC2:ポリカーボネート樹脂、粘度平均分子量:19,000
- (B) ポリスチレンスルホン酸塩
- ・PSS-Na:ポリスチレンスルホン酸ナトリウム:重量平均分子量=20,000、スルホン化率:100%
- ・PSS-K:ポリスチレンスルホン酸カリウム:重量平均分子量=20,000、スルホン化率:30%
- (C) ドリップ抑制剤

PTFE:ポリテトラフルオロエチレン (フィブリル形成性):旭硝子フロロボリマース計製、CD076

(D) スルホン酸塩

KFBS:パーフルオロブタンスルホン酸カリウム

[性能評価方法]

1. アイゾット衝撃強度

ASTM D256に準拠、23℃ (肉厚: 3.18 mm)、単位: k1/m²)

2. ウエルド強度

引張強度試験片(ウエルド試験用)成形金型を用いて、2点ゲートで 成形しウエルドを有する試験片を成形し、この試験片の引張試験を行 い測定した。

3. 帯電圧半減期

試験片 (25×35×3mm) に印加電圧9kvを1分間帯電させ、 帯電圧に対して、放電中断後の電位が半分になる時間を測定した。

4. 成形品外観

射出成形機 [IS-45P: 東芝機械株式会社製] を用い、試験片(80×40×3mm) を、樹脂温度:320℃、金型温度:80℃の 条件で成形し、5サイクル目の試験片を目視視察し、下記により評価 した。

③:良好、○:良好(若干ぶつあり)、△:ややぶつあり、×:悪(ぶつ多)

5. 滯留熱安定性

前記4の成形において、射出シリンダー内に20分滞留後に試験片を 成形し、滯留前の試験片との色調変化を測定した。測定はJIS H 7103(黄変度試験方法)に準拠して、前後の試験片の色調し、a、

bの測定から、色差(ΔE)を求めた。

6. リサイクル性

各組成物ペレツト、成形品外観評価用に用いた成形機を用いて、成形 温度:320℃、金型温度:80℃の条件でノートパソコンハウジン グ(A4タイプ)を射出成形した。この成形品を粉砕して、100% リサイクル原料として再度、同一条件で射出成形して試験用成形品を 成形した。リサイクル成形品のアイゾット衝撃強度を前記に準じて測 定した。

7. 耐高温高湿性

成形品を温度: 70℃、湿度: 90%の条件で1,000時間処理した。処理後のアイゾット衝撃強度を前記に準じて測定した。

8. 難燃性

UL94燃焼試験に準拠(試験片厚み:1.5mm)、なお、V-2のNGはV-2に合格しないことを示す。

9.酸素指数

JIS K7201 に準拠して測定した。

第一表

光		A	۵.	В	a. 18	o ×	СР		7.7	施,	- 4	秧"	6.9	元. 河	黎.	数 . 6
		PCI	PC2	SS-Na	SS-K	KFBS	PTFE	アイゾット衝撃強度 (k J/m²)	ウエルド強度 (MP a)	帯電圧半減期 (秒)	成形品外觀	滞留熟安定性 (ΔE)	リサイクル後アイゾット (k J/m²)	高温高温後アイゾット (k J/m²)	難燃性 (UL94) (厚み:1.5mm)	難燃性 (酸素指数)
	実施例1	9 9.8		0.1			0. 1	8.5	7.5	140	0	-	8 5	0 8	0 - A	3.8
	実施例2		99.3		0.5		0.2	8 5	7.5	8 0	0	-	8 0	7.5	0 - A	3.9
	実施例3		99.0		8 .0		0.2	8 0	7.5	9.0	0	-	8 0	7.5	0 - A	3.7
	実施例 4	98.6			1. 2		0.2	8 0	0.1	3.0	0	ю	7.5	0 9	0 - A	33
	実施例5	96.9		3.0			0. 1	7.5	6.5	3	◁	rc.	7 0	2 0	0 - V	3.2
	比較例1	100						8 5	0 8	009<	0	-	8.5	0 8	V-2 NG	2 6
	比較例2	99.8					0.2	2 8	9 2	009<	0	-	8 2	2.2	V – 2 N G	2 6
	比較例3	93. 7		6.0			0.3	3.0	0 7	3	×	2 0	0 1	ro.	2 - 7	3.0
	比較例 4	99.3				0.5	0.2	7.5	15	009<	0	м	2 0	1.5	0 - 7	3 6
	比較例5	9 9. 5		0.5				3.0	1 4 0	0 9	0	_	80	8	V – 2	3.0

第1表の結果から明らかなように、本発明の難燃性ポリカーポネート樹脂組成物からの成形品は、優れた難燃性 (V-0) を示すとともに、比較例4との対比から、(B) 成分の選択によって、滞留耐熱性、リサイクル性、高温高湿下の安定性にすぐれていることが分かる。また、(B) 成分の含有量が少量ですぐれた難燃性を示すことが分かる。産業上の利用可能性

本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物は、耐衝撃性を維持し、 高い滞留安定性、リサイクル性、高温高湿安定性を有する。また、少 量の添加剤ですぐれた難燃性を確保できるとともに、帯電防止性も付 与できる。したがって、OA機器、情報機器、家庭電化機器などの電 気・電子機器、自動車部品などその応用分野の拡大が期待される。

請求の範囲

- 1. (A) ポリカーボネート樹脂 90~99.98重量%、(B) 酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂 0.01~5重量%及び(C)ドリップ抑制剤 0.01~5重量% [ただし、重量%表示は、(A)、(B)、(C)の合計重量基準]を含有する難燃性ポリカーボネート樹脂組成物。
- 2. (A) ポリカーボネート樹脂 9 7 ~ 9 9 . 9 6 重量%、(B) 酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂 0 . 0 2 ~ 1 重量%及び(C) ドリップ抑制剤 0 . 0 2 ~ 2 重量% [ただし、重量%表示は、(A)、(B)、(C)の合計重量基準]を含有する請求項1記載の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物。
- 3. (B) 酸塩基含有芳香族ビニル系樹脂の酸塩基がスルホン酸 金属塩である請求項1または2記載の難燃性ポリカーボネート樹脂組 成物。
- 4. (C) ドリップ抑制剤が、フッ素系樹脂、シリコーン系樹脂、 およびフエノール系樹脂から選ばれた少なくとも1種である請求項1 ~3のいずれかに記載の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物。
- 5. (C) ドリップ抑制剤がフィブリル形成能を有するポリテトラフルオロエチレンである請求項4記載の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物。
- 6. 請求項1~5のいずれかに記載のポリカーボネート樹脂組成物からなる電気・電子機器のハウジングまたは部品である成形品。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/06995

Α.	CLASS Int.	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 C08L69/00			
_	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
		SEARCHED			
	Int.		13/08		
		on searched other than minimum documentation to the			
Elec	ronic di WPI/	ata base consulted during the international search (name L	of data base and, where practicable, sea	rch terms used)	
C.	DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Cate	gory*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
	Х	US, 4263201, A (General Electri 21 April, 1981 (21.04.81), Claim & JP, 55-98249, A	c Company),	1-6	
	A	US, 4251434, A (General Electri 17 February, 1981 (17.02.81), Claim & JP, 55-112259, A	c Company),	1-6	
	A	US, 3933734, A (General Electri 20 January, 1976 (20.01.76), Claim & JP, 50-98546, A	c Company),	1-6	
	A	EP, 23650, A2 (BAYER AG), 11 February, 1981 (11.02.81), Patentansprüche & DE, 2931172, A & JP, 56-24	1442, A	1-6	
	A	EP, 34265, A2 (BAYER AG), 26 August, 1981 (26.08.81),		1-6	
\boxtimes	Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
* "A" "E" "L" "O" "P"	docum conside earlier date docum cited to special docum means docum than the	leategrates of cited documents: ent defining the general state of the art which is not tred to be of particular relevance concerned buy oblished on or after the international filing ent which may throw doubte on priority claim(s) or which is entablish the published on dear of another citation or other reason (terring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later epiterny date claimed catual completion of the international search	"In later document published after the interprinting that the principle of theory and incertaind the principle or theory and adocument of particular relevance, the observance of the considered novel or cannot be considered and the considered to involve a normal the considered to involve an inventive size combined with one or more other such combination being obvious to a person of document member of the same patent. Date of mailing of the international control of the control of th	ne application but cited to erfying the invention claimed invention cannot be red to involve an inventive scalaimed invention cannot be when the document is documents, such skilled in the art family	
		November, 2000 (28.11.00)	12 December, 2000 (3		
Nan		nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer		
Fac	simile N	io.	Telephone No.		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/06995

tegory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
	Patentansprüche & DE, 3004017, A & JP, 56-122858, A	
	*	

発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. C1' C08L69/00

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl 7 C08L25/00-27/24, C08K3/00-13/08

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

WP I/L

	5と認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	US, 4263201, A (General Electric Company) 21. 4月. 1981 (21. 04. 81) Claim & JP, 55-98249, A	1 – 6
A	US, 4251434, A (General Electric Company) 17. 2月. 1981 (17. 02. 81) Claim & JP、55-112259, A	1 — 6
A	US, 3933734, A (General Electric Company) 20. 1月. 1976 (20. 01. 76) Cla	1 6

x C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す **†**₁Ø
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日
- 以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願
- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 28.11.00 12.12.00 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4 J 2941 日本国特許庁 (ISA/JP) 油科 壮一 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3457

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の	TIPE AND THE MARKET SHIPE LAND A SHIPE LAND TO SHIP LAND TO SHIPE LAND TO SHIPE LAND TO SHIP LAND TO SHIP LAND TO	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
	im &JP, 50-98546, A	
A	EP, 23650, A2 (BAYER AG) 11. 2月. 198	1-6
••	1 (11. 02. 81) Patentansprüche	1 ' '
	&DE, 2931172, A &JP, 56-24442, A	
	(abb, 2501172, A &j1, 50 24442, A	
A	EP, 34265, A2 (BAYER AG) 26. 8月. 198	1-6
	1 (26.08.81) Patentansprüche	
	&DE, 3004017, A &JP, 56-122858, A	
	• • •	